PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 4:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 86/03666

A61B 17/18, A61F 2/28

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

3. Juli 1986 (03.07.86)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP85/00710

(22) Internationales Anmeldedatum:

16. Dezember 1985 (16.12.85)

(31) Prioritätsaktenzeichen:

P 34 45 738.0

(32) Prioritätsdatum:

14. Dezember 1984 (14.12.84)

(33) Prioritätsland:

(71)(72) Anmelder und Erfinder: DRAENERT, Klaus [DE/ DE]; Gabriel-Maxstr. 3, D-8000 München 90 (DE).

(74) Anwalt: HERMANN, Gerhard; Vossius Vossius Tauchner Heunemann Rauh, Siebertstr. 4, P.O. Box 86 07 67, D-8000 München 86 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Pa ropāisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: IMPLANT INTENDED TO BONE REINFORCEMENT AND TO ANCHORING OF TIREFONDS, IM-PLANTS AND IMPLANT PARTS

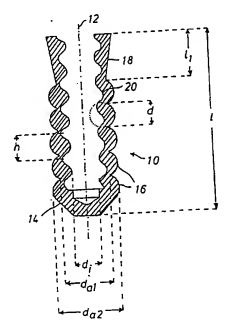
(54) Bezeichnung: IMPLANTAT ZUR KNOCHENVERSTÄRKUNG UND VERANKERUNG VON KNOCHEN-SCHRAUBEN, IMPLANTATEN ODER IMPLANTATTEILEN

(57) Abstract

An implant (10) intended to the reinforcement and/or consolidation of bones and/or to the anchoring of tirefonds is configured like a pin so that it is expandable and/or swellable and/or lockable in another way into the bones. The implant (10) presents preferably on its outer face annular beads (16) and inside a female thread (20) enabling to screw the tirefonds. The implant (10) enables to improve the tensile strength when anchoring the tirefonds.

(57) Zusammenfassung

Implantat (10) zur Armierung und/oder Verstärkung von Knochen und/oder zur Verankerung von Knochenschrauben. Das Implantat (10) ist in Form eines Dübels derart ausgebildet, dass es im Knochen aufspreizbar und/oder aufquellbar und/oder auf andere Weise verblockbar ist. Das Implantat (10) weist vorzugsweise an seiner Aussenseite ringartige Wülste (16) und im Inneren ein Innengewinde (20) zum Einschrauben der Knochenschrauben auf. Mit dem Implantat (10) lässt sich die Zugfestigkeit bei der Verankerung von Knochenschrauben verbessern.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT AU BB BE BG BR CF CG CH CM DE DK FI	Österreich Australien Barbados Belgien Bulgarien Brasilien Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Kamerun Deutschland, Bundesrepublik Dänemark Finnland	FR GB HU IT JP KP KR LI LK MC MG	Frankreich Gabun Vereinigtes Königreich Ungarn Italien Japan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Liechtenstein Sri Lanka Luxemburg Monaco Madagaskar	ML MR MW NL NO RO SD SE SN SU TD TG US	Mali Mauritanien Malawi Niederlande Norwegen Rumänien Sudan Schweden Senegal Soviet Union Tschad Togo Vereinigte Staaten von Amerika
--	---	--	---	--	--

 \neg

Г

1

10

15

20

"Implantat zur Knochenverstärkung-und Verankerung von Knochenschrauben, Implantaten und Implantatteilen"

Die Erfindung betrifft ein Implantat zur Armierung und/oder Verstärkung von Knochen und/oder zur Verankerung von Knochenschrauben.

Bei Knochenfrakturen und Knochendefekten kann man verschiedene Heilungsformen erkennen. Nach dem histologischen Bild unterscheidet man die sogenannte spontane Knochenheilung von der primär knöchernen oder auch angiogenen Heilung.

Die wesentlichen Unterschiede bestehen darin, daß bei der spontanen Knochenheilung Knorpel und Faserbindegewebe gebildet wird, das durch Umdifferenzierung in Geflechtknochenund Lamellenknochengewebe umgewandelt wird, während bei der primär angiogenen Knochenheilung aufgrund der hohen mechanischen Stabilität bei großen Defekten primär Geflechtknochen bzw. bei kleinen Spalten direkt Lamellenknochen gebildet wird. Die Vorteile der primär angiogenen Knochenheilung liegen in der verkürzten Heilungszeit, d.h. in der früh erreichten knöchernen überbrückung, die eine sehr frühe Mobilisation und übungsstabilität garantiert.

25 Bei der konservativen Frakturbehandlung kommt es weitgehend zu spontaner Knochenheilung und deshalb auch oft zu Komplikationen, wie einer verzögerten oder ausgebliebenen Knochenheilung oder Pseudarthrosenbildung.

Primär knöcherne oder primär angiogene Knochenheilung kann in der Regel nicht ohne operative Versorgung und stabile Fixation mit Schrauben und Platten erreicht werden. Die die mechanische Stabilität garantierende interfragmentäre Kompression wird erreicht durch Vorspannung der Platte mit einem Plattenspanngerät oder durch die sogenannte dynamic compression plate und durch die interfragmentäre Schraube,

 Γ

20

25

30

35

insbesondere eine Schraube mit Zug- und Gleitloch oder aber auch durch sog. "fixateurs externes".

Diese Operationstechniken wurden im wesentlichen durch die Arbeitsgemeinschaft für Osteosynthesefragen erarbeitet. Das histologische Bild dieser Knochenheilung ist die callusfreie bzw. callusarme primär angiogene Knochenheilung mit Durchbauung der Havers'schen Systeme in Höhe des Frakturspaltes.

Die im Knochen verankerten Knochenschrauben finden in kompakten Rindenknochen mit vorgeschnittenem Gewinde einen
festen Halt. In den metaphysären Knochenabschnitten, die von
einem Schwammknochen ausgefüllt sind, finden sogenannte
Spongiosaschrauben Anwendung, deren Gewinde weit ausladen
und eine nahezug rechtwinklige Druckauflage aufweisen und
sich in den Knochenbälkchen verhaken sollen.

Zugversuche und Drehmomentmessungen zeigen jedoch, daß der spongiöse Knochen der Metaphysen und der gelenknahen Abschnitte den Schrauben keinerlei Widerstand bietet und die Schrauben in dem nachgebenden Spongiosaknochen keine Zugwirkung entfalten können. Die durch die Schrauben erzeugte Zugspannung wird innerhalb einiger Sekunden abgebaut; die Schrauben verhelfen zu keiner mechanischen Fixation der Fragmente, da sie keiner interfragmentäre Kompression ausüben. Dies ist vor allem dort von entscheidender praktischer Bedeutung, wo es darauf ankommt, ungünstige Frakturspalte durch interfragmentären Schraubenzug aufeinander zu fixieren, wie dies z.B. bei bestimmten Formen von Schenkelhalsfrakturen notwendig ist. Die Folge ungenügender Fixation in diesem Bereich ist oftmals die Nekrose des gesamten Epiphysenabschnittes, nämlich der Schenkelhalskopfnekrose, die oft schon bei jungen Patienten einen prothetischen Ersatz erforderlich macht. Die sogenannten Spongiosaschrauben finden lediglich bei sehr jungen Individuen in dem spongiösen Knochen der Metaphysen Halt, so daß für die Dauer einiger Minuten eine echte Zugspannung nachgewiesen werden kann.

Bei älteren und alten Menschen kommt es sehr oft zu einer Rarefizierung der Knochenbälkchen, so daß normale Schrauben auch im Kompaktaknochen keinen Halt mehr finden. In der Praxis wurde in diesem Fall oft versucht, die Osteosynthese mit Platten und Schrauben durch einen Verbund mit Knochenzement zu verstärken, indem die Markhöhle mit Knochenzement ausgegossen und im aushärtenden Zement die Knochenschrauben fixiert wurden. Der Nachteil dieses Verfahrens liegt vor allem bei jüngeren Patienten darin, daß der Knochenzement nicht mehr entfernbar ist und als Fremdkörper für den Rest des Lebens im Markhöhlenabschnitt verweilt.

Ähnliche Probleme ergeben sich bei der Behandlung von Epiphysenverschlüssen. Bei einseitigen Epiphysenfrakturen, als deren Folge sehr oft ein ungleiches Wachstum in Kauf genommen werden muß, kann kontralateral die Epiphysenfuge ebenfalls verblockt werden. Die Schraubenfixation genügt zwar manchmal, um dieses Ergebnis zu erreichen, oft wird jedoch durch ungleichen Schraubenzug nur ein Teilverschluß der Epiphysenfuge erreicht, was ein Schiefwachstum zur Folge hat.

Ähnlich gelagerte Probleme treten ebenfalls auf bei der Durchführung von Arthrodesen, d.h. künstlich herbeigeführten Ge-

 Γ

10

lenkversteifungen in Fällen, in denen eine Gelenkbeweglichkeit zugunsten einer Gelenkstabilität nicht mehr wünschenswert ist. Solche Arthrodesen konnten bisher mit Schrauben nur selten erreicht werden, da die Schrauben mit der Zeit auslockerten.

Eine ähnlich gelagerte Problematik liegt darin, drohende Einbrüche tragender Epiphysenstrukturen oder drohende Schenkelhalskopfnekrosen, an die sich meist die vollständige Zerstörung des Hüftgelenkes anschließt, zu vermeiden; beispielsweise posttraumatisch eingedrückte Knochenpartien zu unterstützen oder anzuheben oder abgerissene knöcherne Sehnenansätze oder Bandinsertionen wieder zu reinserieren.

Der Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein chirurgisches Material bereitzustellen, das eine sichere Fixierung von Knochenschrauben und Platten insbesondere in den
gelenknahen Abschnitten des Knochens gewährleistet und
mit dem gefährdete oder eingedrückte Knochenpartien unterstützt werden können.

Diese Aufgabe wird insbesondere durch die Merkmale der Patentansprüche gelöst.

25 Die Erfindung geht von dem Grundgedanken aus, ein Implantat bereitzustellen, das nach dem Einbringen in einen Knochen dessen Armierung, Unterstützung und/oder Verstärkung bewirkt und das sowohl im umgebenden Knochen einen festen Halt findet als auch seinerseits beispielsweise eine einge-30 drehte Schraube langzeitig zugfest aufnimmt. Der feste Halt im Knochen wird insbesondere dadurch gewährleistet, daß das Implantat sich entweder durch Eindrehen einer Schraube aufspreizt oder ausdehnt oder daß es aufgrund seiner Materialeigenschaften durch Kontakt mit Körperflüssigkeit im Knochen aufquillt 35 oder aber selbst eingedreht wird; auf diese Weise wird ein Verhaken, Verblocken oder allgemein Festsitzen des als Implantat eingebrachten chirurgischen Materials gewährleistet.

٦

 Γ

1

5

10

15

20

25

35

Vorzugsweise ist die äußere Oberfläche des Implantates strukturiert, beispielsweise durch Schlitze und/oder Perforationen. Mit zunehmender Strukturierung wird die Verankerung des Implantats im Knochen verbessert und die Zugfestigkeit, wie die zum Herausziehen einer im Implantat verankerten Schraube erforderliche Kraft, erhöht.

Vorzugsweise ist das Implantat in Form eines Hohlkörpers ausgebildet. Durch Eindrehen einer Knochenschraube oder Verblocken eines Keils oder Zapfens oder eines Knochenzylinders, wie eines Knorpelknochenzylinders oder Bandknochenzylinders, oder durch Einstecken, Einschrauben oder Einspritzen eines austauschbaren Medikamententrägers und/ oder Strahlentherapieträgers kann der Hohlkörper fest im Knochen verankert werden. Das Lumen des Hohlkörpers weist zu diesem Zweck eine geeignete Innenstruktur auf. Die Innenstruktur kann beispielsweise ein Innengewinde oder eine gewindeähnliche Struktur für eine Knochenschraube oder eine grobe, unregelmäßige Strukturierung mit Erhebungen und Vertiefungen sein, durch die ein eingeführter Keil oder Zylinder festgehalten und der Hohlkörper beim Einführen aufgedehnt wird. Besonders bevorzugt weist das Implantat die Form eines strukturierten, einseitig geschlossenen Hohlzylinders auf. Insbesondere ein derartiges Implantat wird nachstehend auch als Knochendübel bezeichnet.

Die erfindungsgemäßen, dübelartigen Implantate kommen überall da zur Anwendung, wo Osteotomien oder Frakturen den Bereich der Epiphyse und Metaphyse betreffen. Der Knochendübel
wird durch ein Bohrloch in das jeweils kontralaterale Fragment plaziert und anschließend die Knochenschraube mit Unterlegscheibe eingedreht. Der Knochendübel sitzt danach sicher
und fest in seiner Frakturhälfte und trägt so zum Aufbau der
erforderlichen interfragmentären Kompression bei. Vorzugsweise ist der Innendurchmesser des Dübels etwas kleiner als
der Außendurchmesser der einzudrehenden Spongiosaschraube,
beispielsweise beträgt die Differenz etwa 2 mm. Auf diese

Г

5

10

15

25

30

35

Weise wird der Dübel beim Eindrehen der Schraube aufgespreizt und besonders stabil in der Spongiosa verblockt.
Eine derart fixierte Spongiosaschraube weist eine beträchtlich erhöhte Langzeit-Zugfestigkeit auf, was sich anhand
von Ausziehversuchen feststellen läßt.

Mit dem erfindungsgemäßen Knochendübel lassen sich auch bei ungünstigen Frakturspalten die einzelnen Fragmente mechanisch fixieren; dadurch wird beispielsweise bei Schenkelhals-frakturen eine Nekrose des Epiphysenabschnittes verhindert. Mit dem erfindungsgemäßen Dübel-Implantat finden auch normale Spongiosaschrauben selbst in der rarefizierten Spongiosa des Schenkelhalskopfes bei älteren Menschen genügend Halt, und durch die stabile Verschraubung läßt sich die Fehlergebnistate beträchtlich senken. Bei Verwendung des erfindungsgemäßen Dübel-Implantats genügen auch bei komplizierten Frakturtypen meist zwei oder drei Schrauben, um zu einer stabilen Schraubenfixation zu kommen.

Auch bei der Behandlung von Epiphysenverschlüssen und einseitigen Epiphysenfrakturen kann durch Verwendung des erfindungsgemäßen Knochendübels ein so hoher Druck in der Epiphysenfuge erzeugt werden, daß eine gleichmäßige Verknöcherung der Wachstumsfuge erfolgt.

Das erfindungsgemäße Dübel-Implantat ermöglicht weiterhin eine sichere Verblockung der Schrauben im rarefizierten, osteoporotischen Knochen bei älteren und alten Menschen, so daß auch in diesen Fällen auf eine Verbundosteosynthese unter Verwendung von Knochenzement zum Fixieren der Knochenschrauben verzichtet werden kann.

Mit dem erfindungsgemäßen Dübel-Implantat gelingt es auch, durch Verschrauben Arthrodesen durchzuführen, da durch die Verankerung der Schrauben im Implantat im Gelenkspalt derart hohe Drücke erzeugt werden, daß eine sofortige Verknöcherung einsetzt und die Durchbauung des Gelenkes mit knöchernen Strukturen erreicht werden kann.

 \neg

Г

15

20

25

Eine weitere Indikation der erfindungsgemäßen Dübel-Implantate besteht in der Unterstützung von vom Einbrechen bedrohten Segmenten, wie beispielsweise dem sphärischen Sektor des Schenkelhalskopfes bei der Kopfnekrose. Hierbei wird vorteilhafterweise eine Knochenschraube aus demselben Material wie das Implantat in den Dübel eingeschraubt, so daß der sphärische Sektor abgestützt wird. Auf diese Weise kann beispielsweise mit einem oder zwei Dübel-Implantaten die vollständige Ausheilung der drohenden Kopfnekrose erreicht werden. Die Kombination aus Schraube und Dübel-Implantat stützt die tragenden Epiphysenstrukturen wie ein Säulenfundament.

Eine besondere Applikationsform besteht für die mit einem Antibiotikum, wie Gentamycin bestückten Dübel-Implantate. Diese Implantate dienen nicht nur der stabilen Fixation und Verankerung von Knochenschrauben, sondern auch als sogenannte Drug-Applikatoren zur Bekämpfung des Osteitisinfektes.

Bei Bandausrissenund Reinsertionen von Sehnen und Apophysen sowie Epikondylen dient das erfindungsgemäße Dübel-Implantat direkt als Anker im spongiösen Knochen. Als besondere Indikationen treten hierzu beispielsweise noch Pfannenfixation bei Endoprothesen, Trochanterfixation bei Endoprothesen oder Trochanterfixation bei Reoperationen sowie allgemein die Verankerung von Komponenten künstlicher Gelenke, die eingeschraubt oder verblockt werden.

Eine besondere Dübelform stellt ein außen und innen strukturierter Hohlzylinder dar, der geeignet ist, Knochenzylinder,
30 Knorpelknochenzylinder, Bandknochenzylinder stabil im Implantat
zu fixieren. Sind diese Dübel perforiert und bestehen sie aus
einem resorbierbaren Material, so führen sie zu einem schnellen
knöchernen Einheilen des Transplantates oder reinserierten
Knochenzylinders. Es können mit solchen Knochenzylindern in Ver35 bindung mit den Dübeln Fraktuspalte knöchern überbrückt werden.

Г

35

Die erfindungsgemäßen Dübel-Implantate können aus verschiedenen Materialien hergestellt werden, beispielsweise aus Metall oder aus Kunststoff, vorzugsweise aus einem bioverträglichen Kunststoff mit genügend großer mechanischer Festigkeit und Widerstandsfähigkeit.

Kunststoffdübel lassen sich besonders einfach und mit genauen Abmessungen auf mechanische Weise durch Fräsen oder aus geeigneten Kunststoffen im Spritzgußverfahren herstellen. Bevorzugte Kunststoffe sind beispielsweise High density polyethelne, Polyacetate, Teflon, Polyester, Polymethane, Kohlenstoff oder Verbunde dieser Kunststoffe mit Keramiken, Biogläsern und Apatiten.

15 Die bevorzugten Formen und Gestaltungen derartiger Kunststoffdübel, insbesondere ihre inneren und äußeren Konturen und Profile werden nachstehend noch näher erläutert. Metall- oder Kunststoffimplantate weisen allerdings den Nachteil auf, daß sie entweder als Fremdkörper im Körper belas-20 sen werden oder mit der Schraube wieder entfernt werden müssen, was aber nach Heilung der Fraktur zur zumindest teilweisen Zerstörung des gebildeten Spongiosagerüstes führt. Nicht resorbierbare Kunststoff- oder Metalldübel können deshalb vorwiegend bei älteren oder alten Menschen Verwendung 25 finden, beispielsweise bei Schenkelhalsfrakturen. Insbesondere für die Applikation von Knochenschrauben im Spongiosabereich bei jüngeren Patienten werden vorzugsweise resorbierbare Materialien verwendet. Die Bereitstellung derartiger resorbierbarer Materialien für Dübel-Implantate ist eben-30 falls ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Das erfindungsgemäße resorbierbare chirurgische Material zur Herstellung des erfindungsgemäßen Dübel-Implantates ist vorzugsweise auf der Basis von Polylactaten, Polyglykolaten, Polypeptiden, Kollagenen, Apatiten oder resorbierbaren Keramiken oder aus Verbunden von zwei oder mehr Materialien aufgebaut. Die vorstehenden resorbierbaren Materialien lassen sich

 $\overline{}$

teilweise leicht verflüssigen und im Gieß- oder Spritzgußverfahren verarbeiten, wobei alle gewünschten Formen herstellbar sind. Es lassen sich auf diese Weise sehr stabile, feste und widerstandsfähige Knochenimplantate herstellen, die ebenso einfach zu strukturieren sind wie die mechanisch hergestellten Kunststoffdübel.

Vorzugsweise wird dem die resorbierbare Matrix des Implantates ausbildenden Basismaterial ein stabilisierender und

10 bioaktivierender Füller zugesetzt, der vorzugsweise aus Hydroxylapatit oder resorbierbarem Trikalziumphosphat besteht, das gesintert oder geschlämmt ist. Der Füller wird vorzugsweise mit einem Anteil von 5 bis 50 Gewichtsprozent zugesetzt und führt zu einem beschleunigten Einbau des

15 Implantats und zu einem verstärkten Knochenanbau. Der Füller kann beispielsweise zu der Schmelze des Basismaterials zugegeben und entweder ausgegossen oder in einer Spritzform unter Druck eingespritzt werden. Vorzugsweise wird der Füller als Kugeln mit einer Größe von etwa 10 bis 200 µm, vorzugsweise zwischen 15 und 30 µm, zugesetzt. Der Füller sollte ein hohes Porenvolumen aufweisen, wobei das Porenvolumen vorzugsweise etwa 25 bis 65 % seines Gesamtvolumens ausmacht, besonders bevorzugt mehr als 40%.

Die vorstehenden resorbierbaren Materialien weisen den Vorim Kontakt mit der Körperflüssigkeit

teil auf, daß sie/quellfähig sind, wöbei die Kollagene
noch stärkere Quellfähigkeit als die Polyglykolate aufweisen. Durch diese Quellfähigkeit wird einerseits das Dübelimplantat hervorragend mechanisch im Knochen verankert,
andererseits wird aufgrund der Quellung des Implantates das

Gewebe einer Querdehnung ausgesetzt, was zu einem weiteren, starken knochenbildungsinduzierenden Effekt führt.
Der durch die Dehnung des Implantats ausgeübte Reiz führt
zu einem erheblich beschleunigten Knochenanbau, wie beispielsweise im Tierexperiment bestätigt wurde. Bereits nach

wenigen Tagen werden direkte Knochenappositionen auf der
Oberfläche des Implantates abgelagert und das Implantat
vollständig entlang seiner gesamten Oberfläche stabil
knöchern integriert. Eine in ein derartiges Dübel-Implantat

1 eingedrehte Knochenschraube weist gegenüber nicht gedübelten Knochenschrauben im Auszugsversuch eine signifikant erhöhte Zugfestigkeit auf. Die vorstehenden resorbierbaren Materialien sind innerhalb von etwa 90 Tagen weitgehend 5 resorbiert.

Um besonders stabile Implantate zu erzielen, kann das Implantatmaterial durch eine Armierung in Form von Fasern, Fasernetzen oder Geweben verstärkt werden, die ebenfalls aus einem resorbierbaren oder nicht-resorbierbaren Material hergestellt werden kann.

In besonders vorteilhafter Weise kann dem erfindungsgemäßen Implantatmaterial ein pharmazeutischer Wirkstoff, wie ein Antibiotikum, und/oder ein Zytostatikum und/oder ein "Bone morphogenetic protein" und/oder ein Hämostyptikum und/oder ein Hormon, ein Chemotherapeutikum oder eine biologisch aktive Substanz zugesetzt werden. Hierzu ist Polyglykolat als Basismaterial besonders geeignet, da dessen Schmelztemperatur die Zerstörungstemperatur herkömmlicher Antibiotika, wie Gentamycin, nicht übersteigt. Implantatdübel mit derartigen Zusätzen führen beispielsweise bei Anwendung bei infizierten Pseudarthrosen nicht nur zur stabilen mechanischen Fixation, sondern auch zur wirksamen Lokaltherapie des Infektes.

25

Das erfindungsgemäße Implantat kann verschiedene äußere Gestaltungen aufweisen. Es ist wesentlich, daß das Implantat durch Aufspreizen, Dehnen oder Quellen in festen mechanischem Eingriff mit dem umgebenden Knochen kommt und den Knochen dadurch unterstützt und/oder eine Knochenschraube verankern kann. Zur Verbesserung des mechanischen Eingriffes ist die Außenfläche des Implantates vorzugsweise strukturiert, beispielsweise durch Schlitze, Vorsprünge und/oder Perforationen. Diese Strukturierung kann sich sowohl in Axialrichtung des Implantats, d.h. in der Richtung, in der das Implantat in den Knochen eingebracht wird, als auch senkrecht dazu in Umfangsrichtung des Implantats oder unter einem beliebigen Winkel erstrecken.

_:

- 1 Die Strukturierung der Implantatoberfläche hat darüberhinaus den Vorteil, daß dadurch das Einwachsen des Knochens induziert wird. Allgemein kann man die Struktur von Implantaten in Strukturen erster bis vierter Ordnung einteilen. Nach 5 dieser Definition entspricht die Struktur erster Ordnung dem äußeren Implantatdesign, die Struktur zweiter Ordnung stellt die Topographie des Implantats dar, beispielsweise besondere Oberflächengestaltungen, wie wellenartige oder sägezahnartige Gestaltungen der Implantatabschnitte , die Struktur dritter 10 Ordnung umfaßt die Mikrostruktur der Oberfläche im Millimeter- oder Submillimeter-Bereich, und die Struktur vierter Ordnung stellt die Ultrastruktur der Oberfläche mit Strukturelementen in einer Größenordnung von etwa 10 - 200 µm, vorzugsweise 20 - 30 µm dar. Für optimale Knochenbildung und Knocheneinwuchs sind 15 hierbei insbesondere die Strukturen dritter und vierter Ordnung maßgebend, und die erfindungsgemäßen Implantate weisen vorzugsweise eine Oberflächenstruktur dritter und wierter Ordnung auf.
- Wenn das erfindungsgemäßen Implantat als einseitig geschlossener, strukturierter Hohlzylinder ausgebildet ist, wird
 die Struktur dritter Ordnung vorzugsweise durch mehrere reifenartige Ringe oder Wülste um seinen Umfang ausgebildet.
 Vorzugsweise sind mehrere dieser Wülste in Axialrichtung des
 Zylinders regelmäßig und unmittelbar übereinander angeordnet, so daß sich etwa das Aussehen von übereinander geschichteten Reifen ergibt.

Der Durchmesser eines Reifenquerschnittes oder der Reifenabstand beträgt
30 etwa 200 bis 3000 µm, vorzugsweise etwa 500 bis 2000 µm, die dem Knochen zugewandte Außenseite der Ringe ist etwa halbkreisförmig
ausgebildet.

Alternativ zu dieser Ausgestaltung oder zusätzlich dazu kann 35 auch eine Strukturierung in Form von Kugeln oder Kugelabschnitten, wie Halbkugeln mit einem Durchmesser von etwa 200 bis 2000 µm vorgesehen sein.

1 Zu einem beschleunigten Knocheneinwuchs kommt es insbesondere dann, wenn größere Kugeln mit kleineren Kugeln kombiniert werden. Ein Durchmesserverhältnis von 2:1 bis 3:1 ist besonders günstig. Beispielsweise können Kugeln mit einem 5 Durchmesser von 200 bis 1000 μm , im Mittel 1000 µm, mit Kugeln mit einem Durchmesser von 800 bis 3000 $\mu\text{m}\text{,}$ im Mittel 1000 μm , vermischt sein. Vorzugsweise weisen die kleineren Kugeln einen Durchmesser von 300 bis 700 μm , besonders bevorzugt 450 - 550 μm , und die größeren Kugeln 10 einen Durchmesser von 800 bis 2000 μm , besonders bevorzugt 900 - 1200 µm auf. Dabei weisen die kleineren Kugeln einerseits und die größeren Kugeln andererseits vorzugsweise alle etwa den gleichen Durchmesser, also z.B. 500 µm und 1000 μm auf. Um die kleineren Kugelelemente kommt es schneller 15 zu einer Knochenanlagerung, während die tragenden Knochengewölbe sich um die großen Kugelelemente ausbilden.

Die Oberflächen der Kugeln oder Kugelabschnitte oder der Wülste können mikrostrukturiert sein, wobei die Mikro20 strukturierung z.B. in Form von Kugeln oder Kugelabschnitten, wie Halbkugeln mit einem Durchmesser von 10 bis 50 µm, vorzugsweise 15 bis 30 µm ausgebildet ist.

Die Zwischenräume zwischen den größeren Kugeln oder Wülsten und/oder die Oberfläche des Implantats können mit einer Beschichtungsmasse ausgefüllt bzw. bedeckt sein, die zusammen mit einer etwaigen Mikrostrukturierung der größeren Kugeln oder Wülste die Struktur IV. Ordnung des erfindungsgemäßen Implantates darstellt. Die Beschichtungsmasse besteht dabei vorzugsweise aus einer organischen, meist resorbierbaren Matrix und anorganischen Füllerbestandteilen oder Füllkörpern.

Die Außenseite des Implantats kann entweder eine dicke Beschichtung mit einer Dicke von etwa 300 bis 2.000 µm oder 35 eine dünne Beschichtung mit einer Dicke von etwa 20 bis 300 µm aufweisen. Die Schicht kann entweder geschlossen sein und das Implantat vollständig umfassen oder nur Teile des Implantates

1 bedecken. Sie kann entweder direkt oder indirekt in einem Verbund aufgebracht sein.

Die Füllkörper bestehen vorzugsweise aus Kugelpartikeln mit einem Durchmesser von 10 bis 200 µm, vorzugsweise 15 bis 50 µm, besonders bevorzugt 15 bis 30 µm. Insbesondere die größeren Partikel sind zur Erleichterung des Einwachsens des Knochens vorzugsweise porös und weisen ein Porenvolumen von etwa 25 bis 65 % auf. Die genannten Kugeln werden von Osteoblasten als Basis erkannt und regen den Knocheneinwuchs an. Die Füllkörper bestehen vorzugsweise aus Tricalciumphosphat, Hydroxylapatit oder Bioglas.

Die Matrix der Beschichtung, die auch die Poren der hochporösen
15 Füllkörper auffüllen kann, besteht vorzugsweise aus einem
Polypeptid, Polylactat, Polyclycolat oder einem deren
Cokondensate, Gelatine, Kollagen und/oder Calciumverbindungen.

- Zumindest ein Teil der Füllkörper kann in Form von Fasern mit einer Dicke von 100 bis 300 µm, vorzugsweise etwa 200 µm und einer Länge von vorzugsweise mehr als 2 bis 15 mm ausgebildet sein, wobei die bevorzugte Länge mindestens 3 mm und höchstens 10 mm und die optimale Länge etwa 4 bis 5 mm ist. Die faserförmigen Füllkörper verbessern die Stabilität und bestehen vorzugsweise aus den gleichen Materialien wie die kugelförmigen Füllkörper. Die Fasern, insbesondere nach dem Verstricken zu einem Gewebe, zur äußeren Armierung des Implantats dienen.
- 30 In der Beschichtung kann ebenfalls zusätzlich ein pharmazeutischer Wirkstoff, beispielsweise ein Antibiotikum enthalten sein.

Besonders bevorzugt ist eine Mikrostrukturierung in Form von Kugeln in einem Verbund mit einer organischen Matrixschicht.

Г

Die Erfindung wird nachstehend anhand der Zeichnung näher erläutert. Es zeigen:

Figur 1 einen Längsschnitteiner Ausführungsform des erfindungsgemäßen Implantates in Form eines Knochendübels in schematischer Form,

Figur 2 eine Seitenansicht eines erfindungsgemäßen Knochendübels, und

Figuren 3 bis 9 weitere erfindungsgemäße Implantate.

10

15

5

Das Implantat 10 gemäß Figur 1 weist die Form eines strukturierten Hohlzylinders mit einer Achse 12 auf. An seiner Spitze 14 ist der Knochendübel, um sein Einführen in den Knochen zu erleichtern, konusförmig ausgebildet, wobei der Konus mit der Achse 12 vorzugsweise einen Winkel von etwa 45° einschließt.

Entlang seines Umfangs weist der Knochendübel mehrere, vorzugsweise etwa fünf oder mehr Ringe oder Wülste 16 auf, die in Axialrichtung unmittelbar übereinander geschichtet sind. Der Dübel
weist somit im Längsschnitt an seinem Umfang eine aus aneinandergereihten Halbkreisen bestehende Profilierung auf. Der
hintere Endabschnitt 18 des Implantates 10 ist ebenfalls
konusförmig ausgebildet, wobei der konusförmige Endabschnitt
18 mit der Achse 12 einen kleineren Winkel einschließt als
die Spitze 14, beispielsweise etwa 10 bis 20°. Im Inneren des
Implantates 10 ist ein Innengewinde 20 oder eine gewindeähnliche Struktur zum Einschrauben von Knochenschrauben, beispielsweise von Spongiosaschrauben ausgebildet.

Das Dübelimplantat 10 gemäß Figur 1 weist vorzugsweise etwa die folgenden Abmessungen auf, die an die Abmessungen üblicher Spongiosaschrauben angepaßt sind:

Länge 1: 16 bis 32 mm

Au3endurchmesser d_{a2} : 6 bis 7 mm

Durchmesser d_{a1} : 4 bis 5 mm

Innendurchmesser d_i : 2,5 bis 3,5 mm Wulstabstand d: 0,5 bis 3,0 mm

1 Ganghöhe h: 2,5 bis 3 mm

Länge l₁ des Endabschnittes: 4 bis 6 mm

Wandstärke: 0,5 bis 2,5 mm

Der Ringdurchmesser ist etwas größer als der Wulstabstand d

5 (vgl. Punktierung in Fig. 1) Die Abmessungen des Implantates hängen selbstverständlich vom Typ der zu verankernden Schraube oder von der Art des zu unterstützenden Knochens ab. Bei der Schraubenverankerung ist der Innendurchmesser des Implantates 10 vorzugsweise etwas kleiner als der Durchmesser der Knochenschraube, so daß das Implantat 10 beim Einschrauben der Schraube aufgespreizt wird. In zusammengedrücktem Zustand beim Einführen des Implantats beträgt der Außendurchmesser d_{a2} etwa 4 bis 4,5 mm.

Das Implantat 10' gemäß Figur 2 entspricht weitgehend dem 15 Implantat 10 gemäß Figur 1. Beim Implantat 10' ist der Endabschnitt 19 zylindrisch ausgebildet. Außerdem sind beim Implantat 10' Perforationen 22 auf seiner Außenfläche sichtbar. Zwischen den einzelnen Wülsten 16 kann das Implantat 10' kleine zylindrische Zwischenräume aufweisen. 20

Die Implantate 10 und 10' gemäß Fig. 1 und 2 sind aus Trikalziumphosphat-Polyglykolat ausgebildet, wobei der Trikalziumphosphat-Anteil beispielsweise etwa 25 % beträgt. Die Porosität der Oberfläche ist je nach Abkühlungsgeschwindigkeit abhängig von gasbildenden Zusätzen oder Gelen einstellbar. Sie kann aber auch durch die Gießform bis zur Struktur III. Ordnung reproduzierbar vorgegeben werden durch Zusatz von gasbildenden oder leicht verdampfbaren Substanzen.

30

Das Implantat 10A gemäß Fig. 3 weist ebenfalls die Form eines strukturierten Hohlzylinders mit fünf Wülsten 16, einem zylindrischem Endabschnitt 19 und einem halbkugelförmigen vorderen Ende 30 auf. Ein in Längsrichtung des Implantats durchgehender Axialschlitz 32 erleichtert das Zusammendrücken des Implantats beim Einführen in den Knochen.

 Γ

Das ebenfalls hohlzylinderförmige Implantat 10B gemäß Fig. 4 unterscheidet sich vom Implantat 10A dadurch, daß die Axialschlitze 34 der einzelnen Wülste 16 in Umfangsrichtung zueinander versetzt sind.

Beim Implantat 10C gemäß Fig. 5 weist jeder Wulst 16 einen Querschlitz 36 auf, der sich in Umfangsrichtung des Implantats erstreckt.

- 10 Um das Einführen des Implantats in den Knochen und sein Aufspreizen oder Aufquellen im Knochen weiter zu erleichtern, können die in den Fig. 3 bis 5 dargestellten Axial- und Querschlitze in geeigneter Weise miteinander kombiniert werden.
- Das Implantat 10D gemäß Fig. 6 ist ebenfalls als hohlzylinderförmiger Dübel ausgebildet. In seinem innerem Hohlraum nimmt
 das Implantat einen autologen Knochenzylinder 38 auf, der
 mit Hilfe des Dübels stabil im Knochen fixiert werden kann.
 Das Implantat 10D ist vorzugsweise resorbierbar ausgebildet,
 so daß ein rasches knöchernes Einheilen des reinserierten
 Knochenzylinders möglich ist. Statt des Knochenzylinders 38
 kann das Implantat 10D auch beispielsweise einen Medikamentenund/oder Strahlentherapieträger aufnehmen.
- Das Implantat 10E gemäß Fig. 7, das ebenfalls einen Längsschlitz 32 aufweist, ist aus einem Matrix-Kugelverbund aus sich berührenden Kugeln 40 aufgebaut. Der Kugelverbund wird durch die Beschichtungsmasse zusammengehalten.
- 30 Beim Implantat 10F gemäß Fig. 8 wird die in einem Verbund stehende Kugelpackung aus den Kugeln 40 von einem Netz 42 armiert.

 Das Netz 42 kann beispielsweise ebenfalls aus verstrickten Kugelketten oder aus zu einem Netz verbundenen extrudierten Fasern oder Fäden ausgebildet sein, die gegebenenfalls mit kleinen
- 35 Kugeln bestückt sind.

Г

Beim Implantat 10G gemäß Fig. 9 sind zunächst lose Kugeln 40 in einem aus verstrickten Fasern oder Fäden ausgebildeten, doppelwandigen Strumpfkäfig 42 gefangen. Durch Verdrehen des Strumpfkäfigs 42 können die Kugeln in engen gegenseitigen Kontakt gebracht werden. Nach dem Einbringen in den Knochen quillt das Implantat auf und kann durch Eindrehen einer Schraube oder Einführen eines Zylinders oder Keiles in sei-

werden.

10

Die mit Kunststoffdübeln verankerten Knochenschrauben zeigen im Versuch an Schweineepiphysen,

nen inneren Hohlraum aufgespreizt und im Knochen verblockt

bei denen Osteotomien gesetzt worden waren, eine um mehr als 50 % erhöhte Zugfestigkeit. Dabei ist zu bemerken, daß die

Spongiosa der Schweineepiphysen eine sehr kompakte und feste Knochenstruktur darstellt. Da die Zugfestigkeit der ohne Dübel fixierten Spongiosaschrauben am menschlichen Knochen, vor allem am älteren Knochen, nahezu Null ist, ergibt sich bei der Verwendung der erfindungsgemäßen Dübel-Implantate zur

Verankerung von Spongiosaschrauben im menschlichen Knochen eine beträchtliche Erhöhung der Zugfestigkeit, gegebenenfalls um ein Vielfaches.

Im Tierversuch wird die Zugfestigkeit der Spongiosaschrauben in Abhängigkeit von der Zeit dadurch gemessen, daß den Schrauben Kraftmesser vorgeschaltet werden.

Mit resorbierbaren Dübeln ergeben sich von der Zugfestigkeit her gesehen ähnliche Ergebnisse wie mit Kunststoffdübeln.

Die Beispiele erläutern die Erfindung anhand der Herstellung von Ausführungsformen der erfindungsgemäßen Implantate.

25

Beispiel 1

In einem Schmelztiegel werden 2g Polyglykolat-Granulat mit einigen Gramm bioverträglichem Weichmacher versetzt und bei ca. 130°C geschmolzen. In die heiße Schmelze gibt man 0,5g fein pulverisiertes Tricalciumphosphat und rührt solange, bis eine homogene Masse entsteht. Die heiße Schmelze wird anschließend in eine Metallform gegossen, die feinmechanisch aus Aluminium oder Messing gefräst wurde. Eine Dübelform mit einem Hohlzylinder mit Innengewinde wird in einfacher Weise dadurch hergestellt, daß man eine handelsübliche Knochenschraube, deren Gewinde um 1-2mm abgefräst wurde, in die mit heißer Schmelze gefüllte Metall-Gußform einpaßt. Nach Erkalten der Schmelze wird der Dübel mit der eingelegten Schraube von der Metallgußform befreit. Die Knochenschraube wird anschließend aus der erkalteten Schmelze herausgedreht.

Beispiel 2

Aus einem Block aus "High Density-Polyethylene" werden mechanisch mit einer Fräse die gewünschten wulstförmigen oder halbkugel- förmigen Oberflächenstrukturen ausgefräst. Die Gestaltung des Hohlzylinders im Innern des Dübels erreicht man dadurch, daß man den Dübel an der betreffenden Stelle aufbohrt. Der auf diese Weise hergestellte Hohlzylinder weist kein Innengewinde auf. Eine gewisse Innenstruktur läßt sich jedoch einfach auf mechanischem Wege erzielen. Die zur Spreizung unbedingt erforderlichen Schlitze werden durch Einsägen mit einem dünnen Sägeblatt erzielt.

Beispiel 3

Zur Herstellung eines Knochendübels mittels Spritzgußverfahren wird aus einem Polyglykolat-Granulat und einigen Gramm bioverträglichem Weichmacher in einer eigens dafür vorgesehenen Apparatur eine Schmelze hergestellt. Nach Erreichen einer homogenen Masse wird die flüssige Schmelze mittels Drucken um 20 bar in eine Spritzgußform eingespritzt und anschließend erkalten lassen. Die Porösität der Oberfläche kann durch die Abkühlzeschwindigkeit reguliert werden. Großporige Oberflächenstrukturen können durch Zusatz von Gelen oder leichter flüchtigen Reagentien erzeugt werden (Struktur IV. Ordnung), während die Strukturen II. und III. Ordnung am einfachsten durch Gestaltung der Gußform gelöst werden können.

<u>Patentansprüche</u>

- 1. Implantat zur Armierung und/oder Verstärkung von Knochen und/oder zur Verankerung von Knochenschrauben, Implantaten oder Implantatteilen dadurch gekennzeichnet, daß es im Knochen aufspréizbar und/oder aufquellbar und/oder verblockbar und/oder in den Knochen einschraubbar ist.
- 2. Implantat nach Anspruch 1 , dadurch gekennzeichnet, daß seine Oberfläche strukturiert ist, z.B. durch Schlitze (32,34,36) und/oder Perforationen (22) und/oder Erhebungen, Gewindegänge und/oder gewindeähnliche Erhebungen, Poren und/oder Mikrorauhigkeiten.
- 3. Implantat nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß es im wesentlichen als dübelartiger Hohlkörper (10) ausgebildet ist.
- 4. Implantat nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Hohlkörper im wesentlichen als Hohlzylinder (10) ausgebildet ist, der an seiner Außenseite mehrere, in

f

Axialrichtung des Hohlzylinders (10) übereinander angeordnete ringartige Wülste (16) und/oder sich berührende Kugeln (40) oder Halbkugeln trägt.

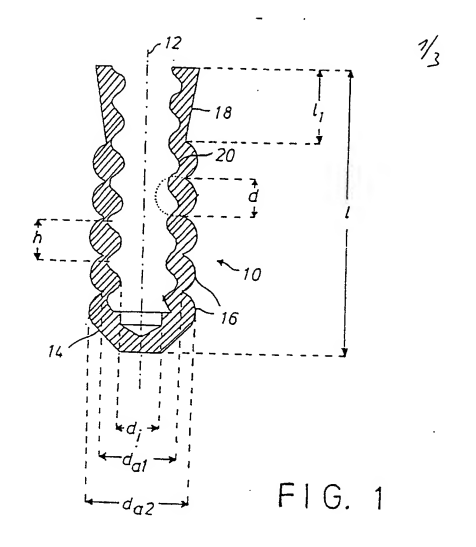
- Implantat nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Profil der Wülste (16) etwa halbkreisförmig und/ oder halbkugelförmig ist.
- Implantat nach Anspruch 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Durchmesser der Wülste (16) oder der Kugeln oder Halbkugeln etwa 200 bis 3.000 μm beträgt.
- 7. Implantat nach einem der Ansprüche 1 bis 6,dadurch gekennzeichnet, daß es eine Spitze oder ein halbkugelförmiges Ende (30) oder konisches Ende (14) aufweist.
- 8. Implantat nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Innengewinde (20) und/oder Innenstruktur und/oder gewindeähnliche Innenstruktur aufweist.
- 9. Implantat nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß seine äußere Oberfläche mikrostrukturiert ist, wobei die Mikrostrukturierung vorzugsweise Kugeln oder Halbkugelflächen mit einem Durchmesser von 10 - 50 µm, vorzugsweise 20 - 30 µm aufweist.
- 10. Implantat nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet daß die Oberfläche der Matrix des Implantats durch eingelagertes Tricalciumphosphat oder Hydroxylapatitpulver aufgerauht ist.
- 11. Implantat nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dauurch gekennzeichnet, daß es aus Metall und/oder anorganischen
 resorbierbaren oder nicht resorbierbaren Materialien und/
 oder aus resorbierbaren organischen Materialien und/oder
 aus Kunststoff und/oder aus Verbunden aus resorbierbaren
 und/oder nicht resorbierbaren anorganischen und/oder organischen Materialien besteht.

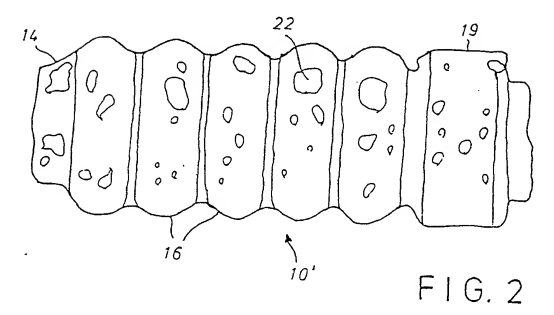
•

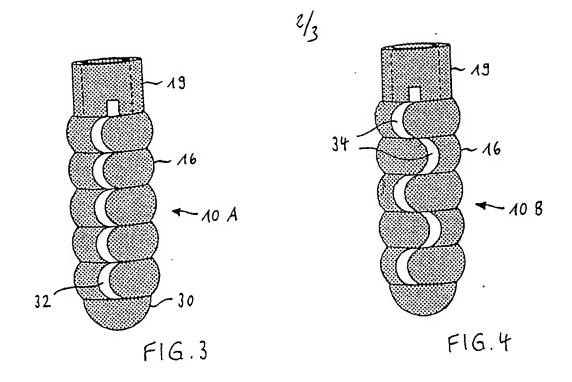
- 12. Implantat nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß der Kunststoff ein bioverträglicher Kunststoff mit hoher Festigkeit ist.
- 13. Implantat nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß daß resorbierbare organische Material ein Stoff auf der Basis von Polylactaten, Polyglykolaten oder Polypeptiden oder Kollagenen oder aus Verbunden verschiedener organischer Materialien und/oder Verbunden aus organischen Materialien mit anorganischen resorbierbaren Materialien, wie Apatiten oder resorbierbaren Keramiken ist.
- 14. Implantat nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß das resorbierbare anorganische Material ein Apatit, ein Trikalziumphosphat oder eine resorbierbare Keramik ist.
- 15. Implantat nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß es aus einem Verbund aus einer resorbierbaren Matrix und einem Füller besteht, der vorzugsweise in Form eines resorbierbaren Trikalziumphosphates oder eines Hydroxylapatites beigesetzt ist.
- 16. Implantat nach Anspruch 15, dadurch ausgezeichnet, daß der Füller in Form von Kugeln mit einer Größe von etwa 10 - 200 μm, vorzugsweise 20 - 30 μm ausgebildet ist.
- 17. Implantat nach einem der Ansprüche 11 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß das Material durch eine Faser-, Fasernetz- oder Gewebearmierung/aus einem resorbierbaren oder nicht resorbierbaren Faden oder Nahtmaterial verstärkt ist.
- 18. Implantat nach einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich ein pharmazeutischer Wirkstoff enthalten ist.

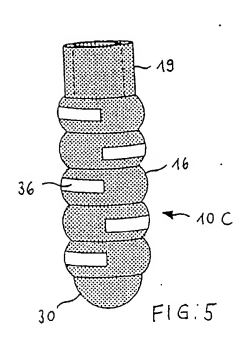
- 19. Implantat nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß als pharmazeutischer Wirkstoff ein Antibiotikum und/oder ein Zytostatikum und/oder ein "Bone morphogenetic protein" und/oder ein Hämostyptikum und/oder ein Hormon enthalten ist.
- 20. Implantat nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, daß als Antibiotikum Gentamycin verwandt wird.
- 21. Implantat nach den Ansprüchen 1 bis 20, dadurch gekennzeichnet, daß es an der Außenseite in dicken und/oder dünnen Schichten beschichtet ist und daß die Schichten vorzugsweise aus einer organischen Matrix mit anorganischen Füllerbestandteilen bestehen.
- 22. Implantat nach den Ansprüchen 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß es an der Außenseite beschichtet ist und
 daß die Schicht aus einem Trikalziumphosphat, Bioglas
 oder Hydroxylapatit in geschlossener oder nicht geschlossener Form besteht und diese Schicht direkt oder indirekt
 in einem Verbund aufgebracht ist.
- 23. Implantat nach den Ansprüchen 21 und 22, dadurch gekennzeichnet, daß die Matrix der organischen Beschichtung
 aus einem Kollagen, Polyglykolat, Polylactat oder einem
 Polypeptid besteht.
- 24. Implantat nach den Ansprüchen 21 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß in der Beschichtung ein pharmazeutischer Wirkstoff enthalten ist.
- 25. Implantat nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, daß als pharmazeutischer Wirkstoff ein Antibiotikum und/ oder Zytostatikum und/oder "Bone morphogenetic protein" und/oder Hämostyptikum enthalten ist.

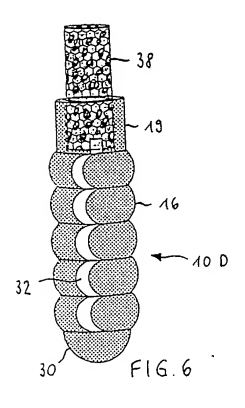
- 26. Implantat nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß als Antibiotikum Gentamycin vewandt wird.
- 27. Implantat nach den Ansprüchen 9 bis 26, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikrostrukturierung durch Kugeln in
 einem Verbund mit einer Matrixschicht besteht und daß
 als Matrix ein organisches Material auf der Basis eines
 Kollagens, Polyglykolates, Polylactates oder eines Polypeptids verwandt wird.
- 28. Implantat nach den Ansprüchen 1 27, dadurch gekennzeichnet, daß Kugeln der Größe 500 5.000 μm, vorzugsweise 1.000 3.000 μm, in einem doppelwandigen Strumpfkäfig gefangen sind, so daß ein Lumen ausgebildet ist, in das eine Schraube eindrehbar oder ein Zylinder oder Keil verblockbar ist.



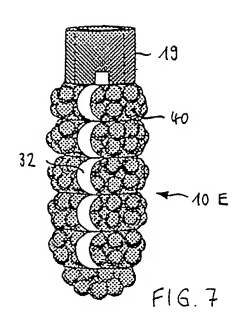


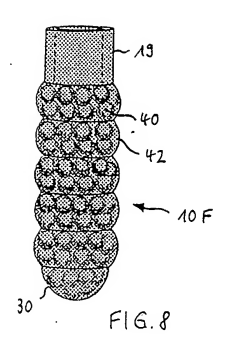


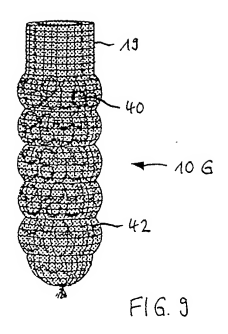




3/3







INTERNATIONAL SEARCH REPORT

	INTERNATIONAL SE	nternational Application No PCT/E	EP 85/00710	
I. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER (if several classifica			
According	to International Patent Classification (IPC) or to both National	al Classification and IPC	İ	
Int. Cl. ⁴ :	A 61 B 17/18; A 61 F 2/28			
II. FIELDS	SEARCHED			
	Minimum Documentat	tion Searched 7		
Classificatio	n System Cu	Estincenon Symbols		
Int. Cl. ⁴	A 61 B; A 61 F			
	Documentation Searched other that to the Extent that such Documents are	n Minimum Documentation e included in the Fields Searched ^a		
III. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Co. v. Ohlu No 13	
Category *	Citation of Document, 11 with Indication, where appro-	priate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 12	
x	GB, A, 2084468 (M.S.HUNT) 15 April 1982, se 1, 4, 6	e column 1, lines 7-37; figures	1-3	
х	DE, A, 1965350 (A. FISHER) 01 July 1971, se	1-3		
x	Engineering in Medicine, Vol. 11, No. 4, October 'A proposed design for an expanding hip	1-3		
х	EP, A, 0077868 (N. GODOLI) 04 May 1983, se	e abstract; figures	1-3	
х	US, A, 2381050 (M.G.HARDINGE) 07 August page 2, line 27; figures	1-3		
	•			
Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after or priority date and not in condicated to understand the princip invention "X" document of particular relevance "Y" document of particular			ple or theory underlying the ince; the claimed invention or cannot be considered to ince; the claimed invention e an inventive step when the or more other such docug obvious to a person skilled	
	TIFICATION	Date of Mailing of this international	Search Report	
1	the Actual Completion of the International Search ch 1986-(05.03.86)	28 May 1986 (38.05.86)		
1	onal Searching Authority	Signature of Authorized Officer		

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON

INTERNATIONAL APPLICATION NO. PCT/EP 85/00710 (SA 11629)

This Annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 02/04/86

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

cited	document in search	Publication date	Patent f member		Publication date
GB-A-	2084468	15/04/82	FR-A,B DE-A-	2490483 3138311	26/03/82 29/04/82
DE-A-	1965350	01/07/71	FR-A- US-A- CH-A- GB-A- BE-A- SE-B-	2064915 3678925 532929 1315220 756717 378063	23/07/71 25/07/72 31/01/73 02/05/73 01/03/71 18/08/75
EP-A-	0077868	04/05/83	None		
US-A-	2381050		None		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 85/00710

I. KL	ASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Klassifikationssymbolen sind a	
Nac	ch der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC	lle anzugeben) b
Int Cl.4		
II. RE	CHERCHIERTE SACHGEBIETE	
	Recherchierter Mindestprüfstoff ⁷	
	kationssystem Klassifikationssymbole	
Int. Cl.4	A 61 B; A 61 F	
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit die unter die recherchierten Sachgebiete fallen ⁹	se
III. EIN	SCHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹	
	Kennzeichnung der Veröffentlichung 11, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
X	GB, A, 2084468 (M.S. HUNT) 15. April 1982, siehe Spalte 1, Zeilen 7-37; Figuren 1,4,6	1-3
Х	DE, A, 1965350 (A. FISHER) 1. Juli 1971, siehe Spalte 4, Patentanspruch	1-3
Х	Engineering in Medicine, Band 11, Nr. 4, Oktober 1982 D. Raftopoulos et al.: "A proposed design	
	ganzen Artikel	1-3
X	EP, A, 0077868 (N. GODOLI) 4. Mai 1983, siehe Zusammenfassung; Figuren	1-3
X	US, A, 2381050 (M.G. HARDINGE) 7. August 1945, siehe Seite 1, Zeile 53 bis Seite 2, Zeile 27; Figuren	1-3
"A" Ver defi "E" ålte tion	dere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10: öffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik iniert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist meldedatum oder dem Prioritätsdatu ist und mit der Anmeldung nicht ko Verständnis des der Erfindung zug öffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch	m veröffentlicht worden llidiert, sondern nur zum rundeliegenden Prinzips
fent nan	tilichungsdatum einer anderen im Racherchenbericht ge- nten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem keit berühend betrachtet werden	auf erfinderischer Tätig-
"O" Verd eine bezi	offentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnanmen eht te Erfindung kann nicht als auf erf ruhend betrachtet werden, wenn di einer oder mehreren anderen Veröffe	inderischer Tätigkeit be- ie Veröffentlichung mit ntlichungen dieser Kare-
licht	öffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldeda- , aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veroffent- t worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselb	-
	HEINIGUNG n des Absendenatum des internationalen Recherche Absendenatum des internationalen Bech	
	5. März 1986 28 MAI	ercheoperichts
Intern	ationale Recherchenbehorde Unterschrift des bevollnischtigten Bedien	steten
	Europäisches Patentamt	

EITER	ANGABEN ZU BLATT 2	
	·	
	·	
	·	
	•	
	•	
	,	
	·	
	BEMERKUNGEN ZU DEN ANSPRÜCHEN, DIE SICH ALS NICHT RECHERCHIERBAR ERWIESEN HABEN	
	BEMERKUNGEN ZU DEN ANSPRUCTEN, DIE Stoff aus Gestalen eine Gegenstand der internationalen	
Dame.	Artikel 17 Absatz 2 Buchstabe a sind bestimmte Ansprüche aus folgenden Gründen nicht Gegenstand der Internationalen	
cherc	se newesen:	
	Ansprüche Nr, weil sie sich auf Gegenstände beziehen, die zu recherchieren die Behörde nicht verpflichtet ist, nän	ILICH
ш	Ansprucia Nr Well all the Land Land Land Land Land Land Land Land	
	•	
	Ansprüche Nr weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforder	ung
ب.	Ansprüche Nr weil sie sich auf Teile der Internationalen Allineidung dezemen, die Ann, nämlich so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich	
	·	
·	and the second services and 3 der Regel 6.4 a) PCT abgefaßt	sind
. 🗀	Ansprüche Nr weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) PCT abgefaßt	sind
. 🗆	Ansprüche Nr weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) PCT abgefaßt	sind
 	Ansprüche Nr, weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) PCT abgefaßt	sind
 	Anspruiche Nr, weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) PCT abgefaßt	sind
	Ansprüche Nr weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) PCT abgefaßt	sind
	Ansprüche Nr weil sie abhängige Ansprüche und nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) PCT abgefaßt	sind
· . 🗀		sind
. 🗀	DEMENDINGEN BEI MANGEI NOER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ²	sind
ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Frantionale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:	sind
ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² Frantionale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:	sind
ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1–10,27,28 : Implantatstruktur	sind
ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial	sind
ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28 : Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17 : Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20 : Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten	sind
ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten	
ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Patentansprüche 1,21-26: Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internation	
ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgesteilt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28 : Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17 : Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20 : Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26 : Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung.	nale
oie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthälten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internation Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.	naie
oie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthälten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internation Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.	nale
oie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgesteilt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28 : Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17 : Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20 : Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26 : Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung.	naie
Die Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthälten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internation Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.	nale
)ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung. Oa der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der intionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich nach eine Gebühren gezahlt worden sind, nämlich nach eine Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gestellt der Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gestellt gestellt gestellt gestellt gestellt gestellt gestellt gestellt gezahlt worden sind, nämlich gestellt gest	nale rern
Die Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich in der Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationa	nale rern
oie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich in der Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationa	nale rern
	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der intionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind nach der internationalen Anmeldung, für die Gebühren ge	nale rern
)ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich in der Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind gescherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationa	nale rern
) ie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthälten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschlichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der intionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlicht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1-10,27,28.	nale tern th
Die Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der intionale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der intionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1-10,27,28.	nale tern th
oie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der intionale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der intionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1-10,27,28.	nale tern th
oie Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der intionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich bericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1-10,27,28. Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zu statzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hatte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verlang	nale tern th
Die Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschlichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung. Der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich ber Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Rechericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1-10,27,28. Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zu satzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verlang zurücht eines Widersprüche	nale tern th
Die Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1-10,27,28. Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zu sätzlichen Recherchengebühr gerechtlertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verlang zung hinsichtlich eines Widersprüchs Te zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widersprüch gezahlt.	nale tern th
Die Int	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ² rnationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: Patentansprüche 1-10,27,28: Implantatstruktur Patentansprüche 1,11-17: Implantatsmaterial Patentansprüche 1,18-20: Pharmazeutischer Wirkstoff enthalten Patentansprüche 1,21-26: Aussenbeschlichtung Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationalen Anmeldung. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung. Der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich der internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind, nämlich ber Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Rechericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1-10,27,28. Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zu satzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verlang zurücht eines Widersprüche	nale cernich

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE

INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR. PCT/EP 85/00710 (SA 11629)

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 02/04/86

Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen

Im Recherchenbe- richt angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffent- lichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffent- lichung
GB-A- 2084468	15/04/82	FR-A,B DE-A-	2490483 3138311	26/03/82 29/04/82
DE-A- 1965350	01/07/71	FR-A- US-A- CH-A- GB-A- BE-A- SE-B-	2064915 3678925 532929 1315220 756717 378063	23/07/71 25/07/72 31/01/73 02/05/73 01/03/71 18/08/75
EP-A- 0077868	04/05/83	Keine		
US-A- 2381050		Keine		